IMIDAZOQUINOLINES

Publication number: JP53050197 (A)

Also published as:

Publication date: 1978-05-08 Inventor(s):

DP60016438 (B) NAKA YOUICHI; OKUMOTO TAKEKI; HOSOYA SHINKOU; YUKI [3] JP1292402 (C)

HIROSHI +

Applicant(s): Classification: - international: YOSHITOMI PHARMACEUTICAL +

A61K31/47; A61P31/04; A61P35/00; A61P35/02; C07D471/04; A61K31/47; A61P31/00; A61P35/00; C07D471/00; (IPC1-7): A61K31/47; C07D471/04

- European:

Application number: JP19760123626 19761014 Priority number(s): JP19760123626 19761014

Abstract of JP 53050197 (A)

PURPOSE:Imidazoquinoline derivatives of formula I [R<1> and R<2> are H, lower alkyl or aralkyl; R<3> is H, alkyl, lower alkenyl, lower alkoxyalkyl, aralkyl, etc.; Z is OH, hydroxyamino or -OR<4>(R<4> is lower alkyl, lower alkenyl, aryl, etc.)] and their pharmacological acceptable salts, e.g. 1, 3-dimethyl-1, 2, 5, 8-tetrahydro-2, 8dioxoimidazo [4,5-g] quinoline-7-carboxylic acid ethylester.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

19日本国特許庁

公開特許公報

⑪特許出願公開

昭53-50197

⑤Int. Cl.² C 07 D 471/04 //	識別記号	❷日本分類 16 E 622	庁内整理番号 6736—44	❸公開 昭和53年(1978)5月8日	日
A 61 K 31/47	ADU	30 G 133.32	6617—44	発明の数 1	
	ADZ	30 H 52	5727-44	審査請求 未請求	
(C 07 D 471/04		30 H 612	5727-44	·	
C 07 D 221/00		•		(全 15 頁	()
C 07 D 235/00)	,				

匈イミダゾキノリン誘導体

②特 願 昭51-123626

②出 願 昭51(1976)10月14日

@発 明 者 中洋一

福岡県築上郡吉富町大字広津13

36

同 奥本武城

東京都新宿区高田馬場 4 -31-

9 アトマ・ホーン501号

仰発 明 者 細谷真弘

福岡県築上郡吉富町大字広津13

36

同 湯木弘

中津市大字湯屋297番地

⑪出 願 人 吉富製薬株式会社

大阪市東区平野町3丁目35番地

個代 理 人 弁理士 高宮城勝

明 報 會

1. 発明の名称

イミダゾキノリン誘導体

2 特許勝求の範囲

で表わされるイミダゾキノリン誘導体および その

医薬的に許容しりる塩。

上記式中の各記号の定義は、次の通りである。
R 1 、R 2 はそれぞれ水素原子、任数アルキル
基またはアラルキル基を示す。

 る基を示す

· Zは水酸基、ヒドロキシアミノ基または — OR4

基[R4は低級アルキル基、低級アルケニル基、

任欲アルコキシアルキル基、アリール本、アラル

 $+ \nu \pm \pm \hbar t - (cH₂)_n + (cH₂)_m = (mt₁)$

~5の先数を、mは0または1~1の生数を示力。)

で表わされる基を示す。〕

3. 発明の詳細な説明

本発明は、一般式

で表わされるイミグゾケノリン爵等体またはその

医薬的化許容しりる塩化質する。

上記式中の各記号の定義は、次の通りである。

P.1 、P.2 はそれぞれ水奈原子、低級アルギル

基またはアラルキル基を示す。

R S は水素原子、アルキル基、低級アルケニル 基、低級アルコキンアルキル基、アラルキル基を たはー(CH₂)n (nは2~5の整 数を、nは0または1~4の整数を示す。)で表 わされる基を示す。

2 付水療基、ヒドロキシアミノ基または一 OR4 基 C R 4 付低級アルキル基、低級アルケニル基、 低級アルコキ: アルキル基、アリール基、アラル キル基または一 (CH₂)n (CH₂)m (nは1~ 5 の整数を、nは0または1~4の整数を示す。) で表わるれる基を示す。)を示す。

上記各定義中、低級アルヤルはノチル、エチル、 プロビル、イソプロビル、ブチルまたはイソプチ ルなどを、アルキル基はさらに 2 - エチルヘキシ ル、オクチル、ラウリル、ヘキサデシルまたはス

3ープテンー1ーイルなどを意味する。

一般式(I)の化合物は、以下の方法により製造される。

(I) R 3 が水乗原子を示し、 Z が一 OR4 基を示す化 合物、すなわち、一般式

(式中、R¹,R²かよびR⁴は前配と同義である。)で表わされる化合物またはその互変異性体である。

(式中、 R ¹ , R ² かよび R ⁴ は前配と同義であ

で表わされる化合物の場合:

テアリルなどを、アラルキルは置換基として低級 1字が、アルキル茶、低級アルコキシ蒸、ハロゲン原子(塩素、臭葉またはヨタ素など)またはニトロを有していてもよいペンジル、フェネチルまたはフェニルプロビルなどを、低級アルコキシアルキルはフェニルプロビルなどを、低級アルコキシアルキルはフェニルプロビルなどを、低級アルコキシアル・プロポキシブチル、ブロポキシスチル、エトキシブチル、ブロポキシブチル、ブロポキシンプチル、オリプロポキシブチルまたはブトキシブチルなどを、
-(CH2)n で表わされる基は2 。
3 - エポキシブロビル、2 - または3 - テトラヒドロフリル、テトラヒドロフルフリル、2 - また

1: は4 - テトラヒドロビラニル、3 - (2 - テトラヒドロビラニル)ブロビルまたは4 - (2 - テトラヒドロビリール)ブロビルまたは4 - (2 - テトラヒドロブリル)ブチルなどを、低級アルケニル

-- # a

(式中、R1,R2かよびR4は前配と同義である。)で表わされる化合物を無溶薬または好ましくは不活性溶薬中150~300で、好ましくは180~260でで加熱閉環することにより得らわる。

不牺牲溶媒としては、鉱油、フタル酸ジェチル、 ジベンジルエーテル、ジフェニルエーテル、ジフ エニルまたはジフエニルエーテルとジフエニルと の混合物(登録商様 サーム8)などが用いら れる。

出発物質である一般式(Ⅱ)の化合物は、一般

्द

(式中、 R 2 および R 3 は前配と関義である。) で扱わされる化合物と一般式

$$c = c$$

(式中、R 4 は前配と同義であり、R 5 は低級アルキル基を示す。)

で表わされる化合物とを反応させることにより製 激させる。

反応は、一般式(Ⅱ)かよび(頁)の化合物を がましくはそれぞれ等モルずつ用いて適当な水色 性溶媒(ペンセン、トルエン、キシレン、メタノ ール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチ

は低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルコキシアルキル基、アラルキル基または
-(CH2)m (mかよびnは前配と同様である)で表わされる基を、では水酸基または
-OR4 基(R 4 は前配と関係である)を示す。]
で表わされる化合物の場合:

[式中、 R^{-1} 、 R^{-2} かよび S は前記と同義である。)で表わされる化合物またはその互変異性体である

一般式

(式中、 R 1 , R 2 かよび 2 社前記と同義である。)

ルアセトアミドまたはジノチルスルホキサイドなど)の存在下または無溶紙下に室置からしらりで、 好ましくは90~130でで加熱することにより 得られる。

このようにして得られた一般式(Ⅱ)の化合物 は単度精製することなく、連続して次の加熱閉環 工程に用いることもできる。

(2) R 3 が低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルコキシアルキル基、アラルキル基または
- (CH₂)_n で表わされる基を示し、
2 が水酸基または- OR 4基を示す化合物、すなわ

$$0 = \begin{pmatrix} R^1 & 0 & 0 \\ 0 & R^2 & R^3 \end{pmatrix}$$
 (Ib)

〔式中、RlatびR2は前記と開義であり、R3

で表わされる化合物と一般式

$$R^{3} = X \qquad (7)$$

【式中、R 3 は前記と同義であり、 R は反応的性 な原子または基(塩素、臭素、またはヨウ素など のハロゲン原子、メシルオキシ、ペンゼンスルホ ニルオキシまたはトシルオキシなどのスルホニル オキシ基または− OSO2OR3 基を示す。 】

反応は適当な溶解(水、メタノール、エタノール、プタノール、ペンゼン、トルエン、キシレン、アセトン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメテルアセトアミドまたはジメテルスルホキサイドなど)中またはそれらの混合溶解中、有利には脱酸剤(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、水素化ナトリウム、ナトリクムメトキサイド、ナトリウムエトキサイド、ナトリウムメトキサイド、ナトリウムエトキサイド、

\$ 11005-501974

カリクムプトキサイド、トリエチルアミンまたは ビリジンなど)の存在下、30~120℃で、必 要であれば耐圧装置を用いて違行する。

出発物質の一般式(Ib)または(Ib)の化 合物は、2が-OR4基を示す場合は方法(I)により、 また2が水酸基を示す場合は後述する方法(3)によ りそれぞれ製造される。

(3) Z が水酸基を示す化合物、すなわち、一般式

(式中、R¹, R²⇒よびR³は前配と同義である。)

で表わされる化合物の場合:

れる。

(4)一般式(Ia)の化合物は、方法(I)または方法 (2)により製造されるが、さらに一般式(I。)の 化合物と一般式

(式中、R 4 は前配と回義である。)
で表わされる化合物またはその水酸基化かける反応性誘導体と常法化よつで反応させることによっても製造される。

(5) Z がヒドロキシアミノ基を示す化合物、すなわち、一般式

$$0 = \begin{pmatrix} R1 & 0 & \\ N & & \\ R2 & & R5 \end{pmatrix}$$

$$(I \bullet)$$

(式中、R¹,R² > LUR³ は前配と同義である。)

(式中、R¹、R²、R³か1びR⁴は前記と同 義である。)

で表わされる化合物を加水分解灰店に付すてとに より製造される。

反応は、水単数または水かよびノタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジノチルホルムアミド、ジノチルアセトアミドまたはジノチルスルホキサイドとの混合溶 様中無機酸(塩酸、硫酸またはリン酸など)またはアルカリ(水酸化ナトリタム、水酸化カリタム、炭酸ナトリウム、炭酸カリタム、炭酸水素ナトリクムまたは炭酸水素カリタムなど)を用いて、50~150で、好ましくは100で付近で進行する。出発物質の一般式(Id)の化合物のうち、R3が水素原子の化合物は方法(I)により、R3が水素原子以外の基を示す化合物は方法(I)により製造さ

で表わされる化合物の場合:

一般式(I o)の化合物かよびそのカルボキシ ル基化かける反応性酵準体(一般式(I d)で表 わされる化合物も含む)とヒドロキシルアミンと を反応させることにより得られる。

一般式(I a)の化合物とヒドロキシルアミンとの反応は、化合物(I a)を適当な不活性溶験
(メタノール、エタノール、プタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ペンゼン、トルエン、キシレン、ジノチルホルムアミド、ジノチルアセトアミドまたはビリジンなど)中またはそれらの混合溶媒中に溶かした溶液に、-20~150℃で、ヒドロキシルアミン塩酸塩かよびアルカリ(水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、ナトリウムノトキサイド、カリウムノトキサイド、カリウムメトキサイド、炭酸ナトリウムメたは炭酸カリウムなど)から、

40 (15-60197(5)

直当な溶像(水、メタノール、エタノール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキサイドまたはビリジンなど、好ましくはメタノール)中またはそれらの混合溶像中、10~60℃にて顕生したヒドロキシルアミン溶液を加えるととにより進行する。

以上のようにして得られる一般式(I)の化合物は、所望により無機酸(塩酸、硫酸、臭化水素酸または硝酸など)または有機酸(シュウ酸、マレイン酸、フマール酸、クエン酸、メタンスルホン酸またはカートルエンスルホン酸など)と処理することにより酸付加塩となしうるし、また、スパ水酸基かよびヒドロキシアミノ基である化合物は、常法によりそれぞれアルカリ金属(ナトリウム、カリウムまたはリチウムなど)塩かよびアル

カリ土領金属(カルシウムまたはマグネシウムなど)塩となしうる。

本発明の化合物(I)かよびその医薬的に許容 しうる塩は抗菌作用を有し、かよびマウス白血剤 (L-1210)、吉田肉種またはエールリンヒ度 水筋などにすぐれた効果を示し、抗菌剤または創 癌剤として有用である。

以下、実施例により本発明をより詳細に説明す

実施例 1

まー(1、3-ジノチルー1、2-ジヒドロー2ーオキソー5ーペンズイミダゾリル)アミノメチレンマロン酸ジエチルエステル7、5gを240℃に加熱したサーム8(登録商機、新日飲化学製)90世に投入する。30分間245℃で加熱機神後、室温まで冷却し結晶を萨取してメタノールで充分売う。ジメチルホルムアミドで再越垂すると、黄褐色結晶の1、3-ジメチルー1、2、5、8-デトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ〔4、5-g〕キノリンー1-カルボン酸エチルエステルが得られる。酸点320℃以上。

3.75ppm(6H) ダブレット

4.73ppm(2H) カルテット

1.86ppm(1H) シングレット

8.18ppm(1H) シングレフト

9.28ppm(1H) グブレット

赤外線吸収スペクトル(臭化カリウム錠)

1728 cm⁻¹ 〉 C = O (エステル部)

 1720 cm^{-1} > c = 0 (\oplus)

凋様にして次の化合物が得られる。

◎ 男一(1.3-ジベンジルー1,2-ジヒドロー2ーオキソー5ーベンズイミダゾリル)アミノメチレンマロン酸ジエチルエステルから、1,3ージベンジルー1,2,5,8ーチトラヒドロー2,8ージオキソイミダゾ(4,5ーg]キノリンー7ーカルボン酸エチルエスチル 動点217~219℃(分解)

特的高级53-50197 3)

③ Ⅱ - (1 - ペンジルー1,3 - ジヒドロー2 - オキソー5 - ペンズイミダゾリル)アミノノチレンマロン酸ジェチルエステルから、1 - ペンジルー1,2,5,8 - テトラヒドロー2,8 - ジオキソイミダゾ(4,5 - g)キノリンー7 - カルボン酸エチルエステル 酸点292~295℃(分解)

◎ N - (1, 2 - ジヒドロー2 - オキソー5 - ペンズイミダソリル)アミノメチレンマロン酸ジエチルエステルから、1, 2, 5, 8 - テトラヒドロー2, 8 - ジオキソイミダゾ[4, 5 - g]キノリン-1-カルボン酸エチルエステル 酸点32
 0 て以上

賓施例 2

5-アミソー1、3-ブチルー1、2-ジヒド ロー2-オキソペンズイミダソール23gかよび エトキシメチレンマロン酸ジエチルエステル 2 1. 6 gを 1 3 0 ℃で 3 時間加熱後、剛生したエタノ ールを滅圧下に留去する。

生成した褐色油状物質を、240でに加熱したサ - ム8(登録商標、新日鉄化学製)に投入し、3 0分間245でで加熱機料する。

実施例3

1 、3 ージメチルー1 、2 、5 、8 ーテトラヒ ドロー2 、8 ージオキソイミダゾ[4 、5 ーg] キノリンー1 - カルボン酸エチルエステル 6 0 g.

1 1700

使験ナトリタム26.5 g、ヨタ化エチル46.8 g

およびジノチルホルムアミド600gの混合液を
85℃で8時間加熱機棒し、さらに120℃で3

時間加熱する。反応終了後、熱時严適して不密物を除去し、严液を半分まで減圧機縮する。20℃まで冷却してから末水2 eに投入し結晶をよく砕き尸取する。水洗後エタノールで再結晶すると、

液黄色の1,3-ジメチルー5-エチルー1,2

、5,8-デトラヒドロー2,4-ジオキソイミ

ダゾ(4,5-g]キノリンー1-カルボン酸エチルエステルが得られる。酸点231~234℃

-以下余白-

112. 数章731-234-2

同様にして、以下の化合物が得られる。

, 5 、8 -テトラヒドロー 2 、8 -ジオキソイミ ダゾC 4 、5 - g]キノリンー1 - カルポン酸エ チルエステル

实施例 (

ジメチルホルムアミド 9 0 世に1 、3 ージメチルー1 、2 、5 、8 ーテトラヒドロー2 、8 ージオキソイミダゾ [4 、5 ーg] キノリンー1 ーカールボン酸エチルエステル 6.0 gを騒而し、1 0 でで木業化ナトリウム 1.1 gを一度に加える。室道で1時間債件後、温度を徐々に上げ、9 0 でで透明液となるまで積件する。冷後、2 0 でにてテトラヒドロフルフリルブロマイド 5.0 gを加え、室温にて1 0時間積料する。副生する臭化ナトリウムをが去し、炉液を球圧下に砂縮し、待られた結晶を水でよく洗う。エタノールから再結晶すると、1、3 ージメチルー5 ーエチルー1、2、5、8 ーテトラヒドロフルフリルー1、2、5、8 ーテトラヒドロフルフリルー1、2、5、8 ーテトラヒドロー2、8 ージオキソイミダゾ [4、5 ー網] キノリンー1 ーカルボン酸エチルエステルが待ちれる。酸点209~211で

阿様にして、次の化合物が得られる。

② 5 -ペンジルー1、3-ジメチルー1、2、5
、8 -テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ

C 4、5 - g) キノリンー7 - カルボン酸エチル
エステル、酸点239~241で(エタノールか

6)

◎1、3-ジベンジル-5-エチル-1、2、5
 、8-チトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ
 (4、5-g)キノリン-7-カルボン酸エチルエステル 融点200~203で(*エタノールか
 5)

◎1,3-ジノチル-5-(2,3-エポキシブロビル)-1,2,5,8-チトラヒドロ-2,
 8-ジオキソイミダゾ(4,5-g)キノリンー
 7-カルボン酔エチルエステル

实施例 6

夹施例5

1、2、5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキ
ソイミダソ[4、5-g]キノリンー7-カルボ
ン酸エチルエステル10gを1.0%水酸化ナトリ
タム水溶液300㎡に騒動し3時間遺使する。熱
時、不溶物を戸去し、冷後塩酸で酸性にして折出
する結晶を戸取する。充分に水洗後乾燥し、ジノ
チルホルムアミドから再結すると、1、2、5。 シネス・
8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ[
4、5-g]キノリンー7-カルボン酸が得られ
る。酸点320℃以上

同様にして次の化合物が得られる。

⊗1,3-ジ/チルー5-エチルー1,1,5,

```
ムアミドから)
                               ◎5-ペンジルー1、3-ジメチルー1、2、5
 1.60 ppm (3 H) トリプレット
· 1.84 ppm (3 H) トリプレット
 117 ppm (6日) ダブレット
 4.72 ppm (2 H) カルチット
                               290~291℃(分解)(ジメチルホルムアミ
· 5.00 ppm (2 H) カルテント
                               ドから)
 7.90 ppm ( I E ) シングレフト
. & 3 8 ppm ( 1 H ) シングレフト
 9.29 ppm ( I H ) シングレフト
赤外線吸収スペクトル(臭化カリウム錠)
                               ルポン数 融点320℃以上(ジメチルホルムア
 1726年 ) C = O (ネステル部)
                               ミドから)
・8 ーテトラヒドロー2、8 ージオキソイミダゾ
                               <u>(C4,5-93)</u>
8ージオキソイミグソキノリンー1ーカルポン酸
161~163で(ジメチルホルムアミドから)
                               ◎1 . 3 -シノチルー5 - (2 -テトラヒドロビ
                               -1.8-ジオキソイミダゾ(4.5-g)キノ
( .5-8]キノリン-1-カルボン絵 動き
8 -ジオキソイミグゾ[ 4 、5 - g ] キノリンー
ージオキソイミグソしょ、5 - g ]キノリンー1
                                                             1.75
```

オキソイミダゾ(i , 5 - g)キノリンー1 - カルボン節

② 5 - (3 、4 - ジメトキシベンジル) - 1 、3
- ジメチルー1 、2 、5 、8 - デトラヒドロー2
、8 - ジオキソイミダゾじ4 、5 - g コキノリンー7 - カルボン酸

●1、3-ジメチルー5-(4-メチルペンジル)
 −1、2、5、8-チトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ[4、5-g]キノリンー1-カルボン酸

8 - テトラヒドロー2、8 - ジオキソイミダゾC 4、5 - g]キノリン- 1 - カルボン酸 ⑥1、3 - ジメチル - 5 - イソプロビル - 1、1 、5、8 - テトラヒドロ - 2、8 - ジオキソイミ

©1,3-ジメチル-5-ピニル-1,2,5.

イミダゾ[4 , 5 - g] キノリンー1 - カルボン 限

ダゾ[4 、5 - x]キノリンー1 -カルポン酸

③1、3-ジメチルー5-(2-エチルヘキシル)-1、2、5、8-デトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-g3キノリン-1-カルボン酸

③1、3-ジノチルー5-オクチルー1、2、5
 、8-チトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ
 〔4、5-g〕キノリンー1-カルボン粉
 ⑥1、3-ジメチルー5-ラクリルー1、2、5
 、8-チトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ
 〔4、5-g〕キノリンー1-カルボン験

5、8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダソC4、5ーg3キノリンー1ーカルボン酸

◎1 . 3 - ジノチル - 5 - ヘキサデシル - 1 . 2

◎1.1-ジノチルー5-ステアリルー1.2.

製造 133-56197(j)

⑤ 5 - ブチルー1 、3 - ジメチルー1 、2 、5 、

8 - チトラヒドロー2 、8 - ジオキソイミダゾに

4 、5 - g] キノリンー1 - カルボン酸

⑥ 1 、3 - ジメチルー5 - エトキシノチルー1 、

2 、5 、8 - テトラヒドロー2 、8 - ジオキソイ
ミダゾに4 、5 - g] キノリンー1 - カルボン酸

⑥ 5 - (2 - メトキシエチル) - 1 、3 - ジメチルー1 、2 、5 、8 - チトラヒドロー2 、8 - ジオキソイ

ルー1 、2 、5 、8 - チトラヒドロー2 、8 - ジオキソイミダゾに4 、5 - g] キノリンー1 ー カルボン酸

◎ 5 ~ (2 ~ プトキシエチル) ~ 1 . 3 ~ ジノチルー1 . 2 . 5 . 8 ~ テトラヒドロー2 . 8 ~ ジオキソイミダゾ(4 . 5 ~ g) キノリンー1 ~ カルボン酸
 ◎ 5 ~ (2 ~ プテニル) ~ 1 . 3 ~ ジノチル~ 1

, 2 , 5 , 1 — F + 9 E F D — 2 , 1 — ジオキツ

5 、8 ーテトラヒドロー 2 、8 ージオキソイミダ ソ[4、5 ー g]キノリンー 1 ーカルボン酸 -以下余白-

##1 : ###**50197.10**

1 - ペンジルー2 . 3 . 5 . 8 - テトラヒドロ

1 , 3 - ジノチルー1 , 2 , 5 , 8 - テトラヒドロー2 , 8 - ジオキソイミダソ(4 , 5 - g] キノリンー1 - カルボン酸 & 8 gを 6 %水酸化ナトリウム水溶液 4 0 = に恋かし、提择しながら80でにてジノチル硫酸 & 4 gをゆつくり商下する。水酸化ナトリクム 1.6 gを加え、さらにジノチル硫酸 & 4 gを適下する。とれをさらに 2 回繰り返し、冷後 成色吹を加えて戸過する。戸液を塩酸酸性にして折出する結晶を戸取する。水でよく洗浄後、乾燥し、ジノチルホルムアミドから再結晶すると、1 , 3 , 5 - トリノチルー1 , 2 , 5 , 8 - デトラヒドロー2 , 8 - ジオキソイミダブ(4.5 - g]キノリンー1 - カルボン酸が得られる。

実施例 8

前点320で以上

实施例1

ーテトラヒドロー2,8~ジオキソイミダゾ(45ー8]キノリンー7ーカルボン酸30gかよび水酸化カリウム0.56gを水100世に溶解する。被圧下に水を留去し得られたカリウム塩結晶を150℃/0.1mmHgで減圧乾燥する。これをジメチルスルホキサイド50世に懸倒し、炭酸水業カリクム100世かよびメトキシエチルクロライド20gを加えて110℃で3時間加熱撹拌する。待られた透明液を10℃に冷却し氷水200世に投入する。折出する結晶を炉取し、水洗後、乾燥し、ジオキサンから再結晶すると、無色の1,3一ジメチルー5ーエチルー1,2,5,8ーテトラヒドロー2,8ージオキソイミダゾ(4,5ーg)キノリンー7ーカルボン酸2ーメトキシエチルエステルが得られる。酸点166~169℃

同様にして次の化合物が得られる。

-2、8-ジオキソイミダゾじょ、5-g]キノリン-1-カルボン酸エチルエステル28gを4
%水酸化ナトリウム50mと3時間加熱療徒する。
得られた溶液に80ででジエチル硫酸1.9gを摘
下する。さらに4%水酸化ナトリウム15mを加
え、ジエチル硫酸1.9gを概下する。これをさら
に2回繰り返した後、脱色炭を加え戸瀬する。戸
液を冷後、塩酸酸性にして析出する結晶を戸取し
乾燥する。メチルセルソルブから再結晶すると、
1-ペンジルー3、5-ジエチルー1、2、5、
8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾじ
4、5-g]キノリン-1-カルボン酸が得られ
る。酸点271~273で

実施例9

1 , 3 -ジノナルー5 - エナルー1 , 2 , 5 ,8

③ I、3-ジノチルー5-エチルー1、2、5、8-デトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g]キノリンー7-カルボン酸メチルエステル 酸点265~267 セ(メタノールから)
 ⑥ I、3-ジメチルー5-エチルー1、2、5、8-デトラヒドロー2、8-ジオキソイミタゾ(4、5-g]キノリンー7-カルボン酸テトラヒドロフルフリルエステル 酸点156~159 セ(ジオキサンーベンセンから)

③ 1、3-ジノチルー5-エチルー1、2、5、
 8-テトラヒドロー2、8-ジオキゾイミダゾC
 4、5-g3年ノリン-1-カルボン餃ブエニルエステル

8 - テトラヒドロー 2 、8 - ジオキソイミダソ(4 、5 - g] キノリンー 7 - カルボン酸 4 - ニト ロフエニルエステル

1、1-ジノチル-5-エチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリン-1-カルボン酸ペンジルエステル

① 1、3-ジノチル-5-エチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダゾ(
 4、5-g]キノリン-7-カルボン酸2、3-エポキシブロビルエステル

○ 1、3-ジメチルー5-エチルー1、2、5、
 8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(
 4、5-g]キノリンー7-カルボン酸プチルエステル

8 −テトラヒドロー2、8 −ジオキソイミダゾ(

□ 1 . 3 - ジメチル - 5 - エチル - 1 . 2 . 5 .

4 . S − g]キノリンー↑ −カルボン酸アリルエ

キシルアミンのメタノール溶液を攪拌しながらゆつくり調下する。摘下後、温度を徐々に上げていくと60℃位で溶液は一度透明になり、ただらに結晶が折出してくる。60℃に3時間機件した後、10℃まで冷却して、結晶を严取する。メタノールでよく洗つた後、米水に投入し酢酸酸性とすると、ヒドロキサム酸が折出する。これを严取しメタノールで洗浄後、乾燥する。ジメチルホルムアミドから再結晶すると、無色の1、3ージメチルー5ーエチルー1、2、5、まーテトラにドロー2、8ージオキソイミダゾ〔4、5ーg〕キノリンー7ーヒドロキサム酸が得られる。触点252~253℃(分解)

同様にして次の化合物が得られる。

● 1.3-ジノチル-5-アリル-1,2.5.8-テトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダソ(

ステル

 ① 1、3-ジノチルー1、2、5、8-テトラ ヒドロー2、8-ジオキソイミダソ(4、5-8]キノリンー7-カルボン酸2-テトラヒドロビ ラニルメチルエステル

実施例 1 0

ヒドロキシルアミン塩酸塩 7.2 gをメタノール 5 0 ml 化密解し1 0 モ以下化冷却してとれば水酸 化カリクム 8.5 gをメタノール1 0 0 ml 化溶かした か溶液をゆつくり 鍋下する。 副生する塩化カリクムを 戸去してヒドロキシルアミンのメタノール 溶液を 網製する。 1 、3 ージメチルー 5 ーエチルー1 、2 、5 、8 ーテトラヒドロー2 、8 ージオキソイミダゾ(4 、5 ーg)キノリンー1 ーカル パン酸エチルエステル1 7.7 gをメタノール1 5 0 ml に 懸めし、 2 0 モ以下で先に 調製したヒドロ

4 .5 - g]キノリンー 7 - ヒドロキサム曲

① 1、3-ジノチルー1、2、5、8-デトラ
 ヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g
 〕キノリンー7-ヒドロキサム酸

① 1、3-ジメチルー5-ビニルー1、2、5、
 8ーテトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ(
 4、5一g]キノリンー7-ヒドロキサム館

⑤ 5ープチルー1、3ージメチルー1、2、5、8ーテトラヒドロー2、8ージオキソイミダソ(4、5 - g]キノリンー 1 - ヒドロキサム酸

① 1、3、5 - トリノチル-1、2、5、8 テトラヒドロー2、8 - ジオキソイミダソ(4.5
 - g)キノリン-7 - ヒドロキテム酸

5 - イソプチルー1、3 - ジメチルー1、2、
 5、8 - テトラヒドロー1、8 - ジオキソイミダン(4、5 - g]キノリン-1-ヒドロキサム般

- 1.3-ジノチルー5-(2-メトキシエチル)-1.2.5.8-テトラヒドロー2.8-ジオキソイミダゾ[4.5-g]キノリンー7-
- ③ 1,3-ジノチルー5-(2-デトラヒドロピラニル)-1,2,5,8-デトラヒドロー28
 -ジオキソイミダゾ〔4,5-g〕キノリンー7
- 1 , 3 ジメチルー5 テトラヒドロフルフ

-1,2,5,8-デトラヒドロ-2,8-ジオ キソイミダゾ〔4,5-g〕キノリン-7-ヒド ロキサム酸

- 1、3-ジエチル-5-メチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソC
 4、5~g]キノリン-7-ヒドロキサム酸
- ① 1,3,5-トリエチル-1,2,5,8-デトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダゾ(4.5一を〕キノリン-7-ヒドロキサム酸
- ① 1、3-ジェチル-5-(2-テトラヒドロフリル)-1・2・5・8-テトラヒドロ-2,8
 ージオキソイミダゾー(4・5-g)キノリンー7-ヒドロキサム験
- ③ 1、3-ジブチル-5-エチル-1、2、5、
 8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダソで
 4、5-g]キノリン-1-ヒドロキサム酸

リルー1 . 2 . 5 , 8 ーテトラヒドロフルフリル ー1 , 2 . 5 , 8 ーテトラヒドロー2 . 8 ージオ キソイミダゾ〔4 , 5 ーg〕キノリンー1 ーヒド ロキサム酸

- ① 1、3-ジメチルー5-(2-デトラヒドロビラニルメチル)-1、2、5、8-デトラヒドロー2、8-ジオキソイミダゾ〔4、5-g〕キノリン-7-ヒドロキサム酸
- ⑤ 5 ペンジルー1 、3 ジノチルー1 、2 、
 5 . 8 テトラヒドロー2 、8 ジオキソイミダソ (4 . 5 g) キノリンー 7 ヒドロキサム酸
 ⑥ 5 (2 、4 ジクロロペンジル) 1 、3 ジノチルー1 、2 、5 、8 テトラヒドロー 28 ジオキソイミダソ (4 、5 g) キノリンー 7 ヒドロキサム酸
- ◎ 1,3-ジメチル-5(2-ニトロペンジル)
- ① 1、3-ジブチル-1、2、5、8-テトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-g]キノリン-7-ヒドロキサム酸
- ③ 1、3-ジイソプチル-5-エチル-1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオ年ソイミダ プ[4、5-g]キノリン-7-ヒドロキサム館
- (9) 1、3-ジベンジル-5-メチルー 1、2、
 5、8-テトラヒドロー2、8-ジオキソイミダソ[4、5-8]キノリン-1-ヒドロキサム酸
- ◎ 1,3-ジベンジルー5-エチルー1,2,
- 5 , 8 ーテトラヒドロー 2 , 8 ージオキソイミダ
- ソ(4,5-g]キノリンー1-ヒドロキサム酸
- 5 − (1 − ブテニル) − 1 , 1 − ジノチル−
- 1 , 2 , 5 , 8 -テトラヒドロー2 , 8 -ジオキ
- ソイミダゾじ 4 . 5 g]キノリン- 7 -ヒドロ

+ 7 4

犯罪員第3-50197(13)

② 1,3-ジノチルー5-(2-エチルヘキシル)-1,2,5,8-チトラヒドロ-2,8-ジオキソイミダゾ(4,5-g]キノリン-1-

- 3 ージメチルー5 ーオクチルー1、2、
 5、8 ーテトラヒドロー2、8 ージオキソイミタソ(4、5、- g]キノリンー7 ーヒドロキサム服
- ③ 1.3-ジノチル-5-ラクリル-1.2,
 5.8-デトラヒドロ-2.8-ジオキソイミダゾ(4.5-g)キノリン-1-ヒドロキサム験

- 1 , 5 , 8 デ トラヒドロー 2 , 8 ジオキソイ
- ミダゾ(4・5ーg)キノリンー1ーヒドロキザム間

NAV NAT HER WITCH

手 統 補 正 溥(M)

1 0 H 2 4 B

特炸疗 長 官 熊 各 善 二殿

- 事件の表示
 昭和 51 年特許願第 123626号
- 発明の名称
 イミダゾキノリン誘導体
- 3. 補正をする者

事件 1.0 関係 特許 出願人 住 所 大阪市東区平野町 3 〒月35番地 名 (6 7 2) 作 占 富 製 薬 株 式 会 社 代 2 者 田 坂 元 荷

4. 代 理 人

住 济 火阪市東区平野町 3 丁目35番項

吉富製業株式会社内

5 名 弁理士 高 宮 城 (6630)



5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

6. 補正の内容

明細書を以下の通り補正する。

(1)第21ページ下から2行の「チルエステル」の 後に「融点288~290℃」を挿入する。

- (2) 第24ページ下から2行と末行の間に以下の記載を挿入する。
- 「 ⑩ 5 ーエチルー1 , 3 ージノチルー1 , 2 , 5 , 8 ーテトラヒドロー 2 , 8 ージオキソイミダゾ [4 , 5 ーg] キノリンー 7 ーカルボン酸エチルエ

③1、3-ジノチル-5-オクチル-1、1、5
 、4-チトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダゾ
 【4、5-g]キノリン-1-カルボン酸エチルエステル 酸点161~165 T

S - (1-ブテニル) - 1,3-ジノチル-1
 1,5,8-テトラヒドロ-1,8-ジオキソ

イミダゾ〔 4 ,5 - g 〕キノリン - 1 - カルボン 酸エチルエステル 酸点 2 0 5 - 2 0 8 セ

5 , 8 ーチトラヒドロー 2 , 8 ージオキソイミダ

ゾしも,5~g〕キノリン~1~カルボン酸エチ

ルエステル 酸点149~151℃

◎1,3,5-トリノナル-1,2,5,8-テ

トラヒドロー1.8-ジオキソイミダソC4.5

一8〕キノリンー1ーカルポン酸エチルエスチル

献点219~282℃

- 1 , 2 , 5 , 8 ーテトラヒドロー 2 , 8 ージオ

キソイミダブじも 15ーg 3キノリンー1ーカル

ポン数エチルエステル 融点 2 2 8 ~ 2 3 8 ℃

◎1 , 3 - ジノチルー5 - (1 - ノチルアリル)

~1 · 2 · 5 · 8 - テトラヒドロー 2 · 8 - ジオ

系品点 G-~50197(14)

キソイミダソ(4 , 5 - g]キノリン-1-カル
ポン酸エチルエステル 酸点 | 8 4~ | 8 7 で

⑤ 5 - (4 - クロロペンジル) - 1 , 3 - ジメチ
ルー1 , 2 , 5 . 8 - テトラヒドロー2 , 8 - ジ
オキソイミダソ(4 , 5 - g]キノリン-1-カ
ルボン酸エチルエステル 酸点 | 2 0~ | 2 3 で
⑥ 5 - (2 - エチルヘキシル) - 1 , 3 - ジメチ
ルー1 , 2 , 5 , 8 - テトラヒドロー 2 , 8 - ジ
オキソイミダソ(4 , 5 - g]キノリン-1-カ
ルボン酸エチルエステル 酸点 | 6 0.5~ | 6 2

(3)第30ページ2行の「ルポン酸」の後に「酸点 326~327℃(分解)」を抑入する。

(4)第30ページ下から 4 行の「 4 , 5 - g] キノリン - 7 - カルボン酸 」の後に「酸点 3 2 0 七以上 」を挿入する。

(ii)第4 i ページ 1 0 行の「 4 , 5 - g] キノリン - 7 - ヒドロキナム酸 3の後に「酸点 2 4 6 ~ 2 4 9 で (分解) 3を挿入する。

0対第 4 3 ページ 1 1 行と 1 2 行の間に「触点 2 4 9 ~ 2 5 2 で (分解) 」を挿入する。

四第45ページ末行の「キサム酸」の後に「酸点 249~252で(分解)」を挿入する。

14年46ページ4行の「ヒドロキサム酸」の後に 「 敵点 2 3 8 ~ 2 4 1 で (分解)」を挿入する。

0時第46ページ1行と8行の間に「融点211~ 219で(分辨)」を挿入する。

08第46ページ下から5行と4行の間に「融点」 ・58~162で』を挿入する。

の対象 4.6 ページ下から 2 行と末行の間に以下の記載を挿入する。

「 ○1.3-ジメチルーl.2,5,8-テトラヒ

(5)第31ページ3行の「4,5-g]キノリンー・
1-カルポン酸」の後に「酸点2.80~282で
」を挿入する。

(6)第32ページ2行の「酸」の後に「酸点308 ~311℃(分解)」を挿入する。

(7)第32ページ 6 行の「ルボン酸」の後に「酸点 222~224℃」を挿入する。

(8)第32ページ9行の「C4,5-g]キノリン -7-カルメン酸」の後に「酸点212~214 で」を挿入する。

(9)略 4 1 ページ 1 行の「 4 , 5 - g] キノリンー 7 - ヒドロキサム砂 」の後に「 酸点 2 4 6 ~ 2 4

如第41ページ1行か「4,5−g]キノリンー 1-ヒドロキサム酸」の後に「船点249~25 1℃(分解)」を挿入する。

ドロー2、8 -ジオキソイミダゾ[4,5-g] キノリンー1-ヒドロキサム酸 融点343~3 46で(分解)

酸 融点233~234で(分解)

飲 融点167~170で

⑤ 5 ーグラニルー1 、3 ージメチルー1 、2 、5
 、8 ーテトラヒドロー2 、8 ージオキソイミダゾ
 〔4 、5 ーg 〕キノリンー1 ーヒドロキサム砂
 融点186~196で

特品間53-50197(15)

手続補正書(自発)

昭和52年 2000月26日

特和许 長官 無谷 善二 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年特許願第 123626 号。

2. 発明の名称

イミダゾキノリン誘導体

3. 補正をする者

が作法の関係 特許出願人

在 所 大阪市東区平野町 8 丁目35 都地 名。 。 本 占 富 製 薬 株 式 会 社

(6 7 2) 代表者田坂元裕

4. 代 理 人

住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地

吉宗製浆株式会社内

氏 名 弁理士 高宮城 勝

13 1 4 (M) 10 1 1 1 1 1 1 1 1

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

5 , 8 - テトラヒドロー 2 , 8 - ジオキソイミダ グじ 4 , 5 - æ] キノリンー 7 - ヒドロキナム酸 敵点 3 0 5 ~ 3 0 6 で (分保)

⑤ 5 - (4 - クロロペンジル) - 1 , 3 - ジメチルー1 , 2 , 5 , & - テトラヒドロー2 , 8 - ジオキソイミダゾ(4 , 5 - g]キノリンー7 - ヒドロキサム酸 融点196~199で(分解)

③1、3-ジノチル-5-(1-ノチルアリル)
 -1、2、5、8-チトラヒドロ-2、8-ジオキソイミダゾ(4、5-8)キノリン-1-ヒドロキナム酸 酸点234~237で(分解)

⑤ 5 - エチルー1 、3 - ジノチルー1 、2 、5 、
 å - チトラヒドロー2 、8 - ジオキソイミダゾ(
 4 、5 - g] キノリンー7 - ヒドロキナム散カリクム 散点199~262で(分解)

0 L

6. 袖正の内容

「明細書(昭和52年10月24日付手続補正で より補正されたもの)を以下の通り補正する。

- (1) 前配補正書第 2 ページ第 7 行の「エチル」を 「プチル」に訂正する。
- (2) 関第 1 ページ末行の「 5 ー ブロペニル 」を「 ・ 5 ー (1 ー ブロペニル) 」に訂正する。

以上